PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



51) Classification internationale des brevets ⁶ : C07D 233/54, A61K 7/13	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 99/48875 (43) Date de publication internationale:30 septembre 1999 (30.09.99)
22) Date de dépôt international: 15 mars 1999 (1998) 30) Données relatives à la priorité: 98/03457 20 mars 1998 (20.03.98) 71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR). 72) Inventeurs; et 75) Inventeurs/Déposants (US seulement): Alain [FR/FR]; 9, rue des Coquelicots, Aulnay-sous-Bois (FR). LAGRANGE, Alain [FR rue de Montry, F-77770 Coupvray (FR). 74) Mandataire: GOULARD, Sophie; L'OREAL - DPI Sincholle, F-92585 Clichy Cedex (FR).	15.03.99 F. 'OREA' GENET F-9360 VFR]; 5	BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAP (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE SN, TD, TG). Publiée Avec rapport de recherche internationale.

(54) Titre: NOUVEAUX COMPOSES CATIONIQUES, LEUR UTILISATION COMME COUPLEURS POUR LA TEINTURE D'OXYDATION DES FIBRES KERATINIQUES, COMPOSITIONS TINCTORIALES ET PROCEDES DE TEINTURE

(57) Abstract

The invention concerns novel di-benzene compounds comprising at least one cationic group Z, Z being selected among quaternized aliphatic chains, aliphatic chains comprising at least a quaternized saturated cycle, and aliphatic chains comprising at least a quaternized unsaturated cycle, their use as coupling agents in oxidation dyeing of keratinous fibres, dyeing compositions containing same and oxidation dyeing methods using same.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet de nouveaux composés di-benzéniques comportant au moins un groupement cationique Z, Z étant choisi parmi des chaînes aliphatiques quaternisées, des chaînes aliphatiques comportant au moins un cycle saturé quaternisé, et des chaînes aliphatiques comportant au moins un cycle insaturé quaternisé, leur utilisation à titre de coupleurs pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, les compositions tinctoriales les contenant, ainsi que les procédés de teinture d'oxydation les mettant en œuvre.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israēl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

NOUVEAUX COMPOSES CATIONIQUES, LEUR UTILISATION COMME COUPLEURS POUR LA TEINTURE D'OXYDATION DES FIBRES KERATINIQUES, COMPOSITIONS TINCTORIALES **ET PROCEDES DE TEINTURE**

1

5

10

15

20

25

L'invention a pour objet de nouveaux composés di-benzéniques comportant au moins un groupement cationique Z, Z étant choisi parmi des chaînes aliphatiques quaternisées, des chaînes aliphatiques comportant au moins un cycle saturé quaternisé, et des chaînes aliphatiques comportant au moins un cycle insaturé quaternisé, leur utilisation à titre de coupleur pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, les compositions tinctoriales les contenant, ainsi que les procédés de teinture d'oxydation les mettant en œuvre.

Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, en particulier des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols, des composés hétérocycliques tels que des dérivés de diaminopyrazole, appelés généralement bases d'oxydation. Les précurseurs de colorants d'oxydation, ou bases d'oxydation, sont des composés incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés et colorants.

On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration, ces derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les métaaminophénols, les métadiphénols et certains composés hétérocycliques.

30 La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs, permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

La coloration dite "permanente" obtenue grâce à ces colorants d'oxydation, doit par ailleurs satisfaire un certain nombre d'exigences. Ainsi, elle doit être sans inconvénient sur le plan toxicologique, elle doit permettre d'obtenir des nuances dans l'intensité souhaitée et présenter une bonne tenue face aux agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements).

5

10

15

20

Les colorants doivent également permettre de couvrir les cheveux blancs, et être enfin les moins sélectifs possible, c'est à dire permettre d'obtenir des écarts de coloration les plus faibles possible tout au long d'une même fibre kératinique, qui peut être en effet différemment sensibilisée (i.e. abîmée) entre sa pointe et sa racine.

Il a déjà été proposé, notamment dans la demande de brevet FR-A-2 520 358, d'utiliser certains dérivés cationiques de méta-phénylènediamines, à savoir plus précisément certaines méta-phénylènediamines monosubstituées par une chaîne aliphatique quaternisée, pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques dans des nuances intenses. Toutefois, l'utilisation des méta-phénylènediamines décrites dans cette demande de brevet antérieur ne permet pas d'obtenir une riche palette de couleurs et, de plus, les colorations obtenues ne donnent pas toujours entière satisfaction du point de vue de leur résistance vis à vis des diverses agressions que peuvent subir les cheveux (action de la lumière, de la transpiration, des shampooings, etc...).

Or, la demanderesse vient maintenant de découvrir, de façon totalement inattendue et surprenante, que des composés di-benzéniques de formule (I) ci-après définie, comportant au moins un groupement cationique Z, Z étant choisi parmi des chaînes aliphatiques quaternisées, des chaînes aliphatiques comportant au moins un cycle saturé quaternisé, et des chaînes aliphatiques comportant au moins un cycle insaturé quaternisé, non seulement conviennent pour une utilisation comme coupleur pour la teinture d'oxydation, mais en outre

qu'ils permettent d'obtenir des compositions tinctoriales conduisant à des colorations puissantes, dans une très large palette de nuances, et présentant d'excellentes propriétés de résistances aux différents traitements que peuvent subir les fibres kératiniques. Enfin, ces composés s'avèrent être aisément synthétisables.

Ces découvertes sont à la base de la présente invention.

L'invention a donc pour premier objet de nouveaux composés de formule (I) suivante, et leurs sels d'addition avec un acide :

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_1 \\ A_2 \\ A_2 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_1 \\ A_2 \\ A_2 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_3 \\ A_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} A_1 \\ A_$$

15 dans laquelle:

20

- B est un bras de liaison qui représente une chaîne alkyle comportant de préférence de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et éventuellement substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C₁-C₆;
- R₁, R₂, R₃, R'₁, R'₂ et R'₃, qui peuvent être identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ; un atome d'halogène ; un groupement Z ; un groupe -CO-Z ; un groupe -CO-OZ ; un radical alkyl(C₁-C₆)

10

15

20

25

carbonyle; un radical aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle radical un $N-Z-aminoalkyl(C_1-C_6) carbonyle \;\; ; \;\; un \;\; radical \;\; N-alkyl(C_1-C_6) aminoalkyl(C_1-C_6) aminoalk$ C_6)carbonyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6) un radical N-Z-aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6) un N-alkyl(C₁radical C_6)aminoalkyl (C_1-C_6) carbonylalkyl (C_1-C_6) ; un radical N,N-dialkyl (C_1-C_6) C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical carboxy; un radical $alkyl(C_1-C_6)$ carboxy; un radical $alkyl(C_1-C_6)$ sulfonyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle; un radical N-alkyl(C1- C_6)aminosulfonyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle; un radical aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-Z-aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical carbamyle; un radical N-alkyl(C_1 -C₆)carbamyle ; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamyle ; un radical carbamylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle(C_1 - C_6); un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle(C_1 - C_6); un radical alkyle en C_1 - C_6 ; un radical monohydroxyalkyle en C1-C6; un radical polyhydroxyalkyle en $C_2\text{-}C_6$; un radical alcoxy($C_1\text{-}C_6$)alkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical trifluoroalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical cyano ; un groupement OR_6 ou SR_6 ; ou un groupe amino protégé par alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6)carboxy, un radical trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, N-Z-aminoalkyl(C_1 -N-alkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle, C₆)carbonyle, N,N-dialkyl(C₁- C_6)aminoalkyl (C_1-C_6) carbonyle, alkyl (C_1-C_6) carboxy, carbamyle, N-alkyl (C_1-C_6) C₆)carbamyle, $N, N-dialkyl(C_1-C_8)$ carbamyle. alkyl(C₁-C₆)sulfonyle. aminosulfonyle, N-Z-aminosulfonyle, N-alkyl(C₁-C₆)aminosulfonyle. N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle, thiocarbamyle, formyle, un groupe -CO-Z ou par un groupe -CO-OZ;

R₆ désigne un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆; un groupement Z; un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆; un radical aryle; un radical benzyle;

10

15

un radical carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl $(C_1$ - $C_6)$ carboxyalkyle en C₁-C₆ ; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆ ; un radical carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; $N,N-dialkyl(C_1-C_6)$ carbamylalkyle en C_1-C_6 ; un radical trifluoroalkyle en aminosulfonylalkyle C₁-C₆; un radical en C₁-C₆ radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C₁-C₆ radical ; un N-alkyl(C₁-C₆)aminosulfonylalkyle en C_1-C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C₁- C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl $(C_1$ - C_6)sulfinylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en $(C_1$ - $C_6)$; un radical aminoalkyle en (C₁-C₆) dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle(C1-C6), monohydroxyalkyle(C_1 - C_6), polyhydroxyalkyle(C_2 - C_6), alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, trifluoroalkyl(C₁-C₆)carbonyle, alkyl(C₁-C₆)carboxy, N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle, N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamyle, thiocarbamyle, alkyl(C₁-C₆)sulfonyle, et parmi les groupes Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

- A₁ représente un groupement -NR₄R₅ ou un radical hydroxyle ;
- A'₁ représente un groupement -NR'₄R'₅ ou un radical hydroxyle;
- A₂ représente un groupement -NR₇R₈ ou un radical hydroxyle ;
 - A'₂ représente un groupement -NR'₇R'₈ ou un radical hydroxyle;
- R₄, R₅, R₇, R₈, R'₄, R'₅, R'₇ et R'₈, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un groupement Z; un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆; un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆; un radical aryle; un radical benzyle; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆; un radical carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical thiocarbamylalkyle en C₁-C₆; un radical trifluoroalkyle en C₁-C₆; un radical sulfoalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)carboxyalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfinylalkyle en

C₁-C₆ un radical aminosulfonylalkyle en C_1-C_6 ; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle C₁-C₆ en un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminosulfonylalkyle C_1-C_6 ; en un radical N,N-dialkyl(C₁- C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl $(C_1$ - C_6)carbonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en C_1 - C_6 dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle, monohydroxyalkyle en C₁-C₆, polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 , alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle, N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle ou N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, formyle, trifluoroalkyl (C_1-C_6) carbonyle, alkyl (C_1-C_6) carboxy, thiocarbamyle, ou par un groupe Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

5

10

15

20

un et un seul des radicaux R_4 , R_5 , R_7 , R_8 , et/ou un et un seul des radicaux R'_4 , R'_5 , R'_7 et R'_8 peut également représenter un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxy; un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical formyle; un radical trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical carbamyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle; un radical thiocarbamyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle; un groupe -CO-Z ou un groupe -CO-OZ;

Z est choisi parmi les groupements cationiques insaturés de formules (II) et
 (III) suivantes, et les groupements cationiques saturés de formule (IV) suivante :

$$-D = \begin{bmatrix} (R_{13})_x & E & (R_9)_y \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
\hline
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\$$

dans lesquelles :

5

10

15

- D est un bras de liaison qui représente une chaîne alkyle comportant de préférence de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et pouvant être substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C₁-C₆;
- les sommets E, G, J, L et M, identiques ou différents, représentent un atome de carbone, d'oxygène, de soufre ou d'azote;
- n est un nombre entier compris entre 0 et 4 inclusivement;
- m est un nombre entier compris entre 0 et 5 inclusivement;
 - les radicaux R, identiques ou différents, un atome d'halogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, un radical nitro, un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C₁-C₆, un radical alcoxy en C₁-C₆, un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆, un radical amido, un radical aldéhydo, un radical carboxyle, un radical alkylcarbonyle en C₁-C₆, un radical thio, un radical thioalkyle en C₁-C₆, un radical alkyl(C₁-C₆)thio, un

radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle; un groupement NHR" ou NR"R" dans lesquels R" et R", identiques ou différents, représentent un radical alkyle en C_1 - C_6 , un radical monohydroxyalkyle en C_1 - C_6 ou un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 ;

lorsque n est supérieur ou égal à 2, deux des radicaux R adjacents peuvent également former ensemble un cycle insaturé à 5 ou 6 chaînons, carboné ou contenant un ou plusieurs hétéroatomes;

10

5

R₉ représente un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, un radical cyanoalkyle en C₁-C₆, un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆, un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆, un radical carbamylalkyle C₁-C₆, un radical alkyl(C₁-C₆)carboxyalkyle en C₁-C₆, un radical benzyle;

20

25

30

15

• R₁₀, R₁₁ et R₁₂, identiques ou différents, représentent un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆, un radical cyanoalkyle en C₁-C₆, un radical aryle, un radical benzyle, un radical amidoalkyle en C₁-C₆, un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆ ou un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle, ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle; deux des radicaux R₁₀, R₁₁ et R₁₂ peuvent également former ensemble, avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons carboné ou contenant un ou plusieurs hétéroatomes tel que par exemple un cycle pyrrolidine, un cycle pipéridine, un cycle pipérazine ou un cycle morpholine, ledit cycle pouvant être ou non substitué par un atome d'halogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, un radical nitro, un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C₁-C₆.

10

un radical alcoxy en C_1 - C_6 , un radical trialkyl(C_1 - C_6)silanealkyle en C_1 - C_6 , un radical amido, un radical aldéhydo, un radical carboxyle, un radical cétoalkyle en C_1 - C_6 , un radical thio, un radical thioalkyle en C_1 - C_6 , un radical alkyl(C_1 - C_6)thio, un radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle;

représente R₁₃ un radical alkyle en C₁-C₆ ; un monohydroxalkyle en C_1 - C_6 ; un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical aminoalkyle en C₁-C₆, un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle; un radical carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical cyanoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical trifluoroalkyle en C_1 - C_6 ; un radical trialkyl (C_1-C_6) silanealkyle en C_1-C_6 ; un radical sulfonamidoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfinylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl $(C_1$ - C_6)sulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)cétoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)sulfonamidoalkyle en C₁-C₆;

20

30

15

- x et y sont des nombres entiers égaux à 0 ou 1 ; avec les conditions suivantes :
 - dans les groupements cationiques insaturés de formule (II) :
 - lorsque x = 0, le bras de liaison D est rattaché à l'atome d'azote,

25 - lor

- lorsque x = 1, le bras de liaison D est rattaché à l'un des sommets E,
 G, J ou L,
- y ne peut prendre la valeur 1 que :
- 1) lorsque les sommets E, G, J et L représentent simultanément un atome de carbone, et que le radical R₉ est porté par l'atome d'azote du cycle insaturé ; ou bien

15

20

25

30

- 2) lorsqu'au moins un des sommets E, G, J et L représente un atome d'azote sur lequel le radical R_9 est fixé ;
- dans les groupements cationiques insaturés de formule (III) :
 - lorsque x = 0, le bras de liaison D est rattaché à l'atome d'azote,
 - lorsque x = 1, le bras de liaison D est rattaché à l'un des sommets E,
 G, J, L ou M,
 - y ne peut prendre la valeur 1 que lorsqu'au moins un des sommets E,
 - G, J, L et M représente un atome divalent, et que le radical R_9 est porté par l'atome d'azote du cycle insaturé ;
- dans les groupements cationiques de formule (IV) :
 - lorsque x = 0, alors le bras de liaison est rattaché à l'atome d'azote portant les radicaux R_{10} à R_{12} ,
 - lorsque x=1, alors deux des radicaux R_{10} à R_{12} forment conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons tel que défini précédemment, et le bras de liaison B est porté par un atome de carbone dudit cycle saturé ;
 - X représente un anion monovalent ou divalent et est de préférence choisi parmi un atome d'halogène tel que le chlore, le brome, le fluor ou l'iode, un hydroxyde, un hydrogènesulfate, ou un alkyl(C₁-C₆)sulfate tel que par exemple un méthylsulfate ou un éthylsulfate;

étant entendu que le nombre de groupement cationique Z est au moins égal à 1.

Comme indiqué précédemment, les colorations obtenues avec la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention sont puissantes et permettent d'atteindre des nuances dans une très large palette de couleurs. Elles présentent de plus d'excellentes propriétés de résistance vis à vis de l'action des différents agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements). Ces propriétés sont particulièrement

remarquables notamment en ce qui concerne la résistance des colorations obtenues vis à vis de l'action de la lumière, des lavages, de l'ondulation permanente et de la transpiration.

Dans la formule (I) ci-dessus les radicaux alkyle et alcoxy peuvent être linéaires ou ramifiés.

Parmi les cycles des groupements insaturés Z de formule (II) ci-dessus, on peut notamment citer à titre d'exemple les cycles pyrrolique, imidazolique, pyrazolique, oxazolique, thiazolique, triazolique, pyrazolopyrimidinium, pyrazolopyridinium, benzoimidazolinium, benzoxazolinium, benzothiazolinium, indolinium, indolinium, isoindolinium, indazolinium, benzotriazolinium, benzoimidazolidinium, et benzopyrimidinium.

- Parmi les cycles des groupements insaturés Z de formule (III) ci-dessus, on peut notamment citer à titre d'exemple les cycles pyridinique, pyrimidinique, pyrazinique, oxazinique, triazinique, pyrazolopyrimidinium, pyrazolopyridinium, quinolinium, et tetrahydroquinolinium.
- 20 Parmi les composés de formule (I) ci-dessus, on peut notamment citer :
 - le dichlorure de 1,4-bis-1-{3-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane, monohydrate ;
 - le chlorure de 1,3-bis-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-3H-imidazol-1-ium ;
 - le chlorure de 3-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1-[(3-hydroxy-4-méthyl-
- 25 phénylcarbamoyl)-méthyl]-3H-imidazol-1-ium ;

- le dichlorure de 1,4-bis-{3-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane;
- le dichlorure de 1,4-bis-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-piperazin-1,4-di-ium ;
- le dichlorure de 1,4-bis-{3-[2-(2,4diamino-phényl)-éthyl]-3H-imidazol-1-ium}butane;

12

- le dichlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-4-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1,4-di-ium;
- le dibromure de 1,4-bis-{3-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane;
- le dichlorure de 1,4-bis-{3-[(2,4dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane ;
 - le chlorure de 3-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1-[(2,4dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-3H-imidazol-1-ium;
 - le bromure, chlorure de 4-[2-(2,4-dihydroxy-phényl)-2-oxo-éthyl]-1-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1,4-di-ium;
 - le dibromure de 1,3-bis-{[2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-ammonium}-propane ;
 - et leurs sels d'addition avec un acide.
- Les composés de formule (I) conformes à l'invention peuvent être facilement obtenus, selon des méthodes bien connues de l'état de la technique, par exemple par réduction des composés nitrés cationiques correspondants (métanitranilines cationiques ou méta-nitrophénols cationiques).
- Cette étape de réduction, (obtention d'une amine aromatique primaire), suivie ou non d'une salification, est en général, par commodité, la dernière étape de la synthèse.
- Cette réduction peut intervenir plus tôt dans la suite des réactions conduisant à la préparation des composés de formule (I), et selon des procédés bien connus il faut alors "protéger" l'amine primaire créée (par exemple par une étape d'acétylation, de benzènesulfonation, etc...), faire ensuite la ou les substitutions ou modifications désirées (y compris la quaternisation) et terminer par la "déprotection" (en général en milieu acide) de la fonction amine.

De même la fonction phénolique peut être protégée selon des procédés bien connus par un radical benzyle ("déprotection" par réduction catalytique) ou par un radical acétyle ou mésyle ("déprotection" en milieu acide).

Lorsque la synthèse est terminée, les composés de formule (I) conformes à l'invention peuvent, le cas échéant, être récupérés par des méthodes bien connues de l'état de la technique telles que la cristallisation ou la distillation.

Un autre objet de l'invention est l'utilisation des composés de formule (I) conformes à l'invention à titre de coupleur pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux.

10

15

L'invention a également pour objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend à titre de coupleur, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un composé de formule (I) conforme à l'invention.

- Le ou les composés de formule (I) conformes à l'invention et/ou le ou leurs sels d'addition avec un acide représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.
- Selon une forme de réalisation préférée de l'invention, la composition tinctoriale renferme en outre une ou plusieurs bases d'oxydation qui peut être choisie parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation et parmi lesquelles on peut notamment citer les paraphénylènediamines, les bisphénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et les bases hétérocycliques.

10

15

30

14

Parmi les paraphénylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl paraphénylènediamine, la 2,5-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diéthyl paraphénylènediamine, la N,N-dipropyl paraphénylènediamine, la 4-amino N,N-diéthyl 3-méthyl aniline, la N,N-bis-(β -hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 4-N,N-bis-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl aniline, la 4-N,N-bis-(β-hydroxyéthyl)amino 2-chloro aniline. la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine. 2-fluoro paraphénylènediamine, la la 2-isopropyl paraphénylènediamine. la N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la 2-hydroxyméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl 3-méthyl paraphénylènediamine, la N,N-(éthyl, β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la N- $(\beta, \gamma$ -dihydroxypropyl) paraphénylènediamine, N-(4'-aminophényl) la paraphénylènediamine, la N-phény! paraphénylènediamine. la 2-β-hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine. la 2-β-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, la N-(β-méthoxyéthyl) paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide.

20 Parmi les paraphénylènediamines citées ci-dessus, on préfère tout particulièrement la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, 2-isopropyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-bis- $(\beta$ -hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 25 2-chloro paraphénylènediamine, la 2-β-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bis-phénylalkylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino

15

propanol, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, la N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-méthyl-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(éthyl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) éthylènediamine, le 1,8-bis-(2,5-diaminophénoxy)-3,5-dioxaoctane, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les para-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-méthoxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthoxyméthyl phénol, le 4-amino 2-aminométhyl phénol, le 4-amino 2-(β-hydroxyéthyl aminométhyl) phénol, le 4-amino 2-fluoro phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

15

25

30

10

5

Parmi les ortho-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

20 Parmi les bases hétérocycliques, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques et les dérivés pyrazoliques.

Lorsqu'elles sont utilisées, ces bases d'oxydation représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut également renfermer, en plus du ou des composés de formule (I) ci-dessus, un ou plusieurs coupleurs additionnels pouvant être choisis parmi les coupleurs utilisés de façon classique en teinture d'oxydation et parmi lesquels on peut notamment citer les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les

coupleurs hétérocycliques tels que par exemple les dérivés indoliques, les dérivés indoliniques, les dérivés pyridiniques et les pyrazolones, et leurs sels d'addition avec un acide.

Ces coupleurs sont plus particulièrement choisis parmi le 2-méthyl 5-amino phénol, le 5-N-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol, le 3-amino phénol, le 1,3-dihydroxy benzène, le 1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 4-chloro 1,3-dihydroxy benzène, le 2,4-diamino 1-(β-hydroxyéthyloxy) benzène, le 2-amino 4-(β-hydroxyéthylamino) 1-méthoxy benzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-(2,4-diaminophénoxy) propane, le sésamol, l'α-naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, la 6-hydroxy indoline, la 2,6-dihydroxy 4-méthyl pyridine, le 1-H 3-méthyl pyrazole 5-one, le 1-phényl 3-méthyl pyrazole 5-one, et leurs sels d'addition avec un acide.

Lorsqu'ils sont présents ces coupleurs représentent de préférence de 0,0001 à 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale et encore plus préférentiellement de 0,005 à 5 % en poids environ de ce poids.

D'une manière générale, les sels d'addition avec un acide utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention (composés de formule (I), bases d'oxydation et coupleurs additionnels) sont notamment choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates, les citrates, les succinates, les tartrates, les lactates et les acétates.

20

25

30

Le milieu approprié pour la teinture (ou support) est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C_1 - C_4 , tels que l'éthanol et l'isopropanol ; le glycérol ; les glycols et éthers de glycols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther du diéthylèneglycol,

10

15

20

ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, les produits analogues et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques.

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (V) suivante :

$$R_{14}$$
 $N-W-N$ R_{16} (V) R_{15} R_{17}

dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C₁-C₆ ; R₁₄, R₁₅, R₁₆ et R₁₇, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₆ ou hydroxyalkyle en C₁-C₆.

Les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent également renfermer au moins un colorant direct, notamment pour modifier les nuances ou les enrichir en reflets.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, des agents antioxydants, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones volatiles ou non volatiles, modifiées ou non modifiées, des agents filmogènes, des céramides, des agents conservateurs, des agents opacifiants.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

20

25

30

La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

L'invention a également pour objet un procédé de teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux mettant en œuvre la composition tinctoriale telle que définie précédemment.

Selon ce procédé, on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie précédemment, la couleur étant révélée à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement.

Selon une forme de mise en œuvre préférée du procédé de teinture de l'invention, on mélange de préférence, au moment de l'emploi, la composition tinctoriale décrite ci-dessus avec une composition oxydante contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques et on laisse poser pendant 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, après quoi on rince, on lave au shampooing, on rince à nouveau et on sèche.

15

20

25

30

5

10

L'agent oxydant peut être choisi parmi les agents oxydants classiquement utilisés pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et parmi lesquels on peut citer le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates, et les enzymes telles que les peroxydases et les oxydo-réductases à 2 électrons. Le peroxyde d'hydrogène est particulièrement préféré.

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant tel que défini ci-dessus est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il est ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

La composition oxydante telle que définie ci-dessus peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et tels que définis précédemment.

- La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.
- Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture ou tout autre système de conditionnement à plusieurs compartiments dont un premier compartiment renferme la composition tinctoriale telle que définie ci-dessus et un second compartiment renferme la composition oxydante telle que définie ci-dessus. Ces dispositifs peuvent être équipés d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans pour autant 20 en limiter la portée.

15

EXEMPLE DE PREPARATION

Synthèse du dichlorure de 1,4-bis-1-{3-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane, tétrachlorhydrate, monohydrate

a) Préparation de synthèse du N-[2-(3-chloro-propoxy)-5-nitro-phényl]-

10 acétamide

Sous agitation on a chauffé à 30-35°C un mélange de 186,5 g (0,94 mole) de N-(2-hydroxy-5-nitro-phényl)-acétamide et de 142,7 g (1,03 mole) de carbonate de potassium dans 570 ml de diméthylformamide; puis on a ajouté 444,0 g (2,82 moles) de 1-bromo-3-chloro-propane et continué de chauffer à 40°C pendant 7 heures (suspension orangée).

On a versé le mélange réactionnel dans 3 litres d'eau glacée, essoré le précipité cristallisé, réempaté dans l'eau puis dans l'alcool isopropylique et séché sous vide à 40°C sur anhydride phosphorique.

Après purification par recristallisation de l'isobutanol au reflux, on a obtenu 203,0 g de cristaux beiges qui ont fondu à 134°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour C₁₁H₁₃N₂O₄Cl était :

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	48,45	4,81	10,27	23,47	13,00
Trouvé	48,58	4,79	10,25	23,50	13,20

b) Quaternisation du N-[2-(3-chloro-propoxy)-5-nitro-phényl]-acétamide

On a chauffé au reflux pendant 15 heures 43,6 g (0,16 mole) de N-[2-(3-chloro-propoxy)-5-nitro-phényl]-acétamide obtenu ci-dessus à l'étape précédente et 15,2 g (0,08 mole) de 1,4-di-imidazol-1-yl-butane dans 130 ml de 2-méthyl-1-propanol.

On a refroidi à température ambiante, décanté le précipité huileux et repris dans de l'éthanol absolu jusqu'à cristallisation.

Après essorage, recristallisation dans l'éthanol à 96° au reflux et séchage à 40° C sur potasse on a obtenu 28,0 g de cristaux jaune pâle qui ont fondu à 135° C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour $C_{32}H_{40}N_8O_8Cl_2 + 2H_2O$ était :

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	49,81	5,75	14,52	20,73	9,19
Trouvé	49,39	5,84	14,48	20,53	9,10

15

25

5

10

c) Préparation du dichlorure de 1,4-bis-1-{3-[3-(2-acétamino-4-amino-phénoxy)-propyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane

Dans un hydrogénateur on a placé 27,5 g (0,0356 mole) du composé obtenu ci-dessus à l'étape précédente, 7 g de palladium à 5% sur charbon (contenant 50% d'eau), 150 ml d'éthanol 96° et 150 ml d'eau.

La réduction s'est faite en une 1/2 heure sous une pression d'hydrogène d'environ 8 bars et à une température qui a progressivement été portée à 75°C. Après filtration du catalyseur sous azote, on a évaporé le filtrat à sec sous pression réduite.

Le composé cristallisé obtenu a été purifié par recristallisation d'un mélange éthanol/eau au reflux.

On a obtenu 21,8 g de cristaux blanc cassé qui ont fondu à 106-108°C (Kofler).

d) Désacétylation du dichlorure de 1,4-bis-1-{3-[3-(2-acétamino-4-amino-phénoxy)-propyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane

On a chauffé pendant une heure au bain-marie bouillant une solution de 20,2 g (0,0299 mole) de dichlorure de 1,4-bis-1-{3-[3-(2-acétamino-4-amino-phénoxy)-propyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane obtenu ci-dessus à l'étape précédente dans 40 ml d'acide chlorhydrique aqueux à 36%.

On a refroidi le mélange réactionnel dans un bain de glace, dilué avec 80 ml d'éthanol absolu, essoré, lavé à l'éthanol absolu et séché à 45°C sous vide et sur potasse.

On a obtenu 18,0 g de cristaux blancs de dichlorure de 1,4-bis-1-{3-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane, tétrachlorhydrate, mono-hydrate qui ont fondu avec décomposition à plus de 260°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour $C_{28}H_{44}N_8O_2Cl_6+H_2O$ était :

15

10

5

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	44,52	6,14	14,83	6,35	28,16
Trouvé	44,45	6,31	14,49	6,86	28,49

EXEMPLES D'APPLICATION

EXEMPLES 1 et 2 DE TEINTURE EN MILIEU BASIQUE

On a préparé les compositions tinctoriales suivantes (teneurs en grammes) :

EXEMPLE	1	2
Dichlorure de 1,4-bis-1-{3-[3-(2,4-diamino-phénoxy)- propyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane, tétrachlorhydrate, monohydrate (Composé de formule (I))	1,13	1,13
Paraphénylènediamine (Base d'oxydation)	0,324	-
Para-aminophénol (Base d'oxydation)	-	0,327
Support de teinture commun	(*)	(*)
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g	100 g

10 (*) Support de teinture commun :

	- Alcool éthylique à 96°	18	g
	- Métabisulfite de sodium en solution aqueuse à 35%	0,68	g
15	- Sel pentasodique de l'acide diéthylènetriaminopentacétique	1,1	g
	- Ammoniaque à 20%	10,0	g
	- Eau déminéralisée qs	100	g

Au moment de l'emploi, on a mélangé poids pour poids chacune des compositions tinctoriales ci-dessus avec une solution de peroxyde d'hydrogène à 20 volumes (6 % en poids) de pH 3.

Le mélange obtenu a été appliqué sur des mèches de cheveux gris, naturels ou permanentés, à 90 % de blancs pendant 30 minutes. Les mèches ont ensuite

été rincés, lavés avec un shampooing standard, rincées à nouveau puis séchées.

25

Les nuances obtenues figurent dans le tableau ci-après :

EXEMPLE	pH de teinture	Nuance obtenue
1	10 ± 0,2	Châtain clair bleu mat
2	10 ± 0,2	Châtain clair rouge cendré

REVENDICATIONS

1. Composés de formule (I) suivante, et leurs sels d'addition avec un acide :

 $\begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_2 \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} A'_1 \\ A'_2 \\ A'_3 \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} A'_1 \\ A'_2 \\ A'_2 \end{bmatrix}$ (I)

dans laquelle:

10

15

20

25

- B est un bras de liaison qui représente une chaîne alkyle comportant de préférence de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et éventuellement substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C₁-C₆;
- R₁, R₂, R₃, R'₁, R'₂ et R'₃, qui peuvent être identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ; un atome d'halogène ; un groupement Z ; un groupe -CO-Z ; un groupe -CO-OZ ; un radical alkyl(C_1 - C_6) carbonyle ; un radical aminoalkyl(C1-C6)carbonyle; un radical N-Z-aminoalkyl(C1-C₆)carbonyle; un radical $N-alkyl(C_1-C_6)$ aminoalkyl (C_1-C_6) carbonyle un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle radical $amino-alkyl(C_1-C_6) carbonylalkyle(C_1-C_6) \quad ; \quad un \quad radical \quad N-Z-aminoalkyl(C_1-C_6) \quad ; \quad un \quad radical$ C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁- C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical carboxy; un radical alkyl(C_1 - C_6)

5

10

15

20

25

30

carboxy; un radical alkyl(C1-C6) sulfonyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle ; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminosulfonyle; un radical aminosulfonylalkyle(C₁- C_6); un radical N-Z-aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-alkyl(C_1 -C₆)aminosulfonylalkyle(C₁-C₆) un radical N,N-dialkyl(C₁- C_6)aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical carbamyle; un radical N-alkyl(C_1 -C₆)carbamyle; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamyle; un radical carbamylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle(C_1 - C_6); un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle(C₁-C₆); un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆ ; un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 ; un radical alcoxy(C_1 - C_6)alkyle en C_1 - C_6 ; un radical trifluoroalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical cyano ; un groupement OR_6 ou SR_6 ; ou un groupe amino protégé par un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6)carboxy, trifluoroalkyl(C₁-C₆)carbonyle, aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle, N-Z-aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle, N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, N,N-dialkyl(C₁- C_6)aminoalkyl (C_1-C_6) carbonyle, alkyl (C_1-C_6) carboxy, carbamyle, N-alkyl (C_1-C_6) C₆)carbamyle, N,N-dialkyl(C₁-C₂)carbamyle. alkyl(C₁-C₆)sulfonyle, aminosulfonyle. N-Z-aminosulfonyle, N-alkyl(C₁-C₆)aminosulfonyle, N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle, thiocarbamyle, formyle, un groupe -CO-Z ou par un groupe -CO-OZ:

• R_6 désigne un radical alkyle en C_1 - C_6 ; un radical monohydroxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 ; un groupement Z; un radical alcoxy(C_1 - C_6)alkyle en C_1 - C_6 ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical trifluoroalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical

alkyl(C_1 - C_6)sulfinylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en (C_1 - C_6); un radical aminoalkyle en (C_1 - C_6) dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle(C_1 - C_6), monohydroxyalkyle(C_1 - C_6), polyhydroxyalkyle(C_2 - C_6), alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, formyle, trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6)carbamyle, N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, thiocarbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, et parmi les groupes Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

10

5

- A₁ représente un groupement -NR₄R₅ ou un radical hydroxyle;
- A'₁ représente un groupement -NR'₄R'₅ ou un radical hydroxyle;
- A₂ représente un groupement -NR₇R₈ ou un radical hydroxyle;
- A'₂ représente un groupement -NR'₇R'₈ ou un radical hydroxyle;

15

20

25

30

• R₄, R₅, R₇, R₈, R'₄, R'₅, R'₇ et R'₈, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ; un groupement Z ; un radical alkyle en C₁-C₆ ; un radical monohydroxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 ; un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆; un radical aryle; un radical benzyle; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆; un radical carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N,N-dialkyl(C₁- C_6)carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical thiocarbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical trifluoroalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical sulfoalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfinylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; N-Z-aminosulfonylalkyle en C₁-C₆ ; radical un N-alkyl(C₁-C₆)aminosulfonylalkyle en C_1-C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C₁- C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl $(C_1$ - C_6)carbonylalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical aminoalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical aminoalkyle en $C_1\text{-}C_6$ dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi radicaux alkyle, monohydroxyalkyle en C₁-C₆, les

polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 , alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle, N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle ou N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, formyle, trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6)carboxy, thiocarbamyle, ou par un groupe Z, -CO-Z, ou -CO-OZ:

5

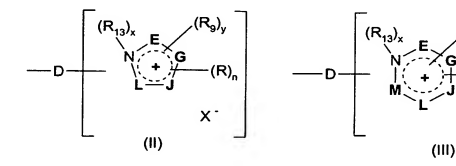
10

15

20

un et un seul des radicaux R_4 , R_5 , R_7 , R_8 , et/ou un et un seul des radicaux R'_4 , R'_5 , R'_7 et R'_8 peut également représenter un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxy; un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical formyle; un radical trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical carbamyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle; un groupe -CO-Z ou un groupe -CO-OZ;

Z est choisi parmi les groupements cationiques insaturés de formules (II) et
 (III) suivantes, et les groupements cationiques saturés de formule (IV) suivante :



$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

dans lesquelles:

5

10

15

20

- D est un bras de liaison qui représente une chaîne alkyle comportant de préférence de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et pouvant être substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C₁-C₆;
- les sommets E, G, J, L et M, identiques ou différents, représentent un atome de carbone, d'oxygène, de soufre ou d'azote;
- n est un nombre entier compris entre 0 et 4 inclusivement ;
- m est un nombre entier compris entre 0 et 5 inclusivement ;
- les radicaux R, identiques ou différents, représentent un atome d'halogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, un radical nitro, un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C₁-C₆, un radical alcoxy en C₁-C₆, un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆, un radical amido, un radical aldéhydo, un radical carboxyle, un radical alkylcarbonyle en C₁-C₆, un radical thio, un radical thioalkyle en C₁-C₆, un radical alkyl(C₁-C₆)thio, un radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle; un groupement NHR" ou NR"R" dans lesquels R" et R", identiques ou différents, représentent un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆ ou un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆;

31

lorsque n est supérieur ou égal à 2, deux des radicaux R adjacents peuvent également former ensemble un cycle insaturé à 5 ou 6 chaînons, carboné ou contenant un ou plusieurs hétéroatomes ;

R₉ représente un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, un radical cyanoalkyle en C₁-C₆, un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆, un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆, un radical carbamylalkyle C₁-C₆, un radical alkyl(C₁-C₆)carboxyalkyle en C₁-C₆, un radical benzyle;

10

15

20

25

30

5

• R₁₀, R₁₁ et R₁₂, identiques ou différents, représentent un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C2-C6, un radical alcoxy(C1-C6)alkyle en C1-C6, un radical cyanoalkyle en C₁-C₆, un radical aryle, un radical benzyle, un radical amidoalkyle en C1-C6, un radical trialkyl(C1-C6)silanealkyle en C₁-C₆ ou un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle, ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle; deux des radicaux R₁₀, R₁₁ et R₁₂ peuvent également former ensemble, avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons carboné ou contenant un ou plusieurs hétéroatomes, ledit cycle pouvant être ou non substitué par un atome d'halogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, un radical nitro, un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C1-C6, un radical alcoxy en C1-C6, un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆, un radical amido, un radical aldéhydo, un radical carboxyle, un radical cétoalkyle en C1-C6, un radical thio, un radical thioalkyle en C1-C6, un radical alkyl(C1-C6)thio, un radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl(C1-C6)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle;

10

20

30

- R₁₃ représente un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆; un radical aryle; un radical benzyle; un radical aminoalkyle en C₁-C₆, un radical aminoalkyle en C₁-C₆, un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle; un radical carboxyalkyle en C₁-C₆; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆; un radical carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical trifluoroalkyle en C₁-C₆; un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆; un radical sulfonamidoalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfinylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfonamidoalkyle en C₁-C₆;
- x et y sont des nombres entiers égaux à 0 ou 1 ; avec les conditions suivantes :
 - dans les groupements cationiques insaturés de formule (II) :
 - lorsque x = 0, le bras de liaison D est rattaché à l'atome d'azote,
 - lorsque x = 1, le bras de liaison D est rattaché à l'un des sommets E,
 G, J ou L,
 - y ne peut prendre la valeur 1 que :
 - 1) lorsque les sommets E, G, J et L représentent simultanément un atome de carbone, et que le radical R_9 est porté par l'atome d'azote du cycle insaturé ; ou bien
- 2) lorsqu'au moins un des sommets E, G, J et L représente un atome d'azote sur lequel le radical R₉ est fixé;
 - dans les groupements cationiques insaturés de formule (III) :
 - lorsque x = 0, le bras de liaison D est rattaché à l'atome d'azote,
 - lorsque x = 1, le bras de liaison D est rattaché à l'un des sommets E,
 G, J, L ou M,

10

20

- y ne peut prendre la valeur 1 que lorsqu'au moins un des sommets E, G, J, L et M représente un atome divalent, et que le radical R_9 est porté par l'atome d'azote du cycle insaturé ;
- dans les groupements cationiques de formule (IV) :
- lorsque x = 0, alors le bras de liaison est rattaché à l'atome d'azote portant les radicaux R_{10} à R_{12} ,
 - lorsque x=1, alors deux des radicaux R_{10} à R_{12} forment conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons tel que défini précédemment, et le bras de liaison B est porté par un atome de carbone dudit cycle saturé ;
- X représente un anion monovalent ou divalent ;

étant entendu que le nombre de groupement cationique Z est au moins égal à 1.

- 2. Composés selon la revendication 1, caractérisés par le fait que les cycles des groupements insaturés Z de formule (II) sont choisis parmi les cycles pyrrolique, imidazolique, pyrazolique, oxazolique, thiazolique, triazolique, pyrazolopyrimidinium, pyrazolopyridinium, benzoimidazolinium, benzoimidazolinium, indolinium, indolinium, indolinium, isoindolinium, indazolinium, benzotriazolinium, benzoimidazolidinium, et benzopyrimidinium.
- Composés selon la revendication 1, caractérisés par le fait que les cycles des
 groupements insaturés Z de formule (III) sont choisis parmi les cycles pyridinique, pyrimidinique, pyrazinique, oxazinique, triazinique, pyrazolopyrimidinium, pyrazolopyridinium, quinolinium, et tetrahydroquinolinium.
- Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes,
 caractérisés par le fait que deux des radicaux R₁₀, R₁₁ et R₁₂ forment un cycle

pyrrolidinique, un cycle pipéridinique, un cycle pipérazinique ou un cycle morpholinique.

34

- 5. Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes,
 5 caractérisés par le fait que X est choisi parmi un atome d'halogène, un hydroxyde, un hydrogènesulfate, ou un alkyl(C₁-C₆)sulfate.
 - 6. Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisés par le fait qu'ils sont choisis parmi :
- le dichlorure de 1,4-bis-1-{3-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane, monohydrate ;
 - le chlorure de 1,3-bis-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-3H-imidazol-1-ium ;
 - le chlorure de 3-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-3H-imidazol-1-ium;
- le dichlorure de 1,4-bis-{3-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane;
 - le dichlorure de 1,4-bis-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-piperazin-1,4-di-ium ;

- le dichlorure de 1,4-bis-{3-[2-(2,4diamino-phényl)-éthyl]-3H-imidazol-1-ium}- butane :
- le dichlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-4-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1,4-di-ium;
- le dibromure de 1,4-bis-{3-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane ;
- le dichlorure de 1,4-bis-{3-[(2,4dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-3H-imidazol-1-ium}-butane ;
 - le chlorure de 3-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1-[(2,4dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-3H-imidazol-1-ium;
 - le bromure, chlorure de 4-[2-(2,4-dihydroxy-phényl)-2-oxo-éthyl]-1-[2-(3-
- 30 hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1,4-di-ium ;
 - le dibromure de 1,3-bis-{[2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-ammonium}-

propane;

25

30

et leurs sels d'addition avec un acide.

- 7. Utilisation des composés de formule (I) tels que définis à l'une quelconque des revendications précédentes, à titre de coupleur pour la teinture d'oxydation 5 des fibres kératiniques, et en particulier des fibres humaines telles que les cheveux.
- 8. Composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en 10 particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un composé de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 6, à titre de coupleur.
- 15 9. Composition selon la revendication 8, caractérisée par le fait que le ou les composés de formule (I) représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 10. Composition selon la revendication 9, caractérisée par le fait que le ou les 20 composés de formule (I) représentent de 0,005 à 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - 11. Composition selon l'une quelconque des revendications 8 à 10, caractérisée par le fait qu'elle renferme un ou plusieurs bases d'oxydation choisies parmi les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les paraaminophénols, les ortho-aminophénols et les bases hétérocycliques.
 - 12. Composition selon la revendication 11, caractérisée par le fait que les paraphénylènediamines sont choisies parmi la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl

paraphénylènediamine, la 2,5-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diéthyl paraphénylènediamine, la N,N-dipropyl paraphénylènediamine, la 4-amino N,N-diéthyl 3-méthyl aniline. N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 4-N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) amino 2-méthyl aniline, la 4-N,N-bis-(β-hydroxyéthyl)amino 2-chloro aniline, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-fluoro paraphénylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, la N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la 2-hydroxyméthyl paraphénylènediamine, N,N-diméthyl 3-méthyl paraphénylènediamine, la N,N-(éthyl, β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la N- $(\beta,\gamma$ -dihydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N-(4'-aminophényl) paraphénylènediamine, la N-phényl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine, la 2-β-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, la N-(β-méthoxyéthyl) paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide.

15

20

10

5

13. Composition selon la revendication 11, caractérisée par le fait que les bis-phénylalkylènediamines sont choisies parmi le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, la N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(6thyl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(éthyl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) éthylènediamine, le 1,8-bis-(2,5-diaminophénoxy)-3,5-dioxaoctane, et leurs sels d'addition avec un acide.

25

30

14. Composition selon la revendication 11, caractérisée par le fait que les paraaminophénols sont choisis parmi le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthoxyméthyl phénol, le 4-amino 2-aminométhyl phénol, le 4-amino

 $2-(\beta-hydroxyéthyl aminométhyl)$ phénol, le 4-amino 2-fluoro phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

37

- 15. Composition selon l'une quelconque des revendications 11 à 14,
 5 caractérisée par le fait que la ou les bases d'oxydation représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - 16. Composition selon la revendication 15, caractérisée par le fait que la ou les bases d'oxydation représentent de 0,005 à 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - 17. Composition selon l'une quelconque des revendications 8 à 16, caractérisée par le fait qu'elle renferme un coupleur additionnel choisi parmi les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques, et leurs sels d'addition avec un acide.
 - 18. Composition selon la revendication 17, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs additionnels représentent de 0,0001 à 10 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.

19. Composition selon la revendication 18, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs additionnels représentent de 0,005 à 5 % en poids du poids total de

la composition tinctoriale.

10

15

- 25 20. Composition selon l'une quelconque des revendications 8 à 19, caractérisée par le fait que les sels d'addition avec un acide sont choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates, les citrates, les succinates, les tartrates, les lactates et les acétates.
- 21. Composition selon l'une quelconque des revendications 8 à 20, caractérisée par le fait que le milieu approprié pour la teinture (ou support) est constitué par

de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique choisi parmi les alcanols inférieurs en C₁-C₄, le glycérol, les glycols et éthers de glycols, les alcools aromatiques, les produits analogues et leurs mélanges.

- 22. Composition selon l'une quelconque des revendications 8 à 21, caractérisée par le fait qu'elle présente un pH compris entre 3 et 12.
 - 23. Procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux caractérisé par le fait que l'on applique sur ces fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 8 à 22, et que l'on révèle la couleur à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.

10

15

20

- 24. Procédé selon la revendication 23, caractérisé par le fait que l'agent oxydant est choisi parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates, et les enzymes telles que les peroxydases et les oxydo-réductases à 2 électrons.
- 25. Dispositif à plusieurs compartiments, ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dont un premier compartiment renferme une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 8 à 22 et un second compartiment renferme une composition oxydante.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inter nai Application No PCT/FR 99/00576

A. CLASS	SEFICATION OF SUBJECT MATTER C07D233/54 A61K7/13		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national classif	ification and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classifica C07D A61K		
	ation searched other than minimum documentation to the extent that		
	data base consulted during the international search (name of data b	base and, where practical, search terms used	3)
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		1
Category 3	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	relevant passages	Relevant to claim No.
х	BE 616 439 A (BASF AG) 15 Octobe see the whole document	er 1962	1-25
X	DE 11 35 589 B (BADISCHE ANILIN- SODA-FABRIK AKTIENGESELLSCHAFT) 30 August 4962 see the whole document	- &·	1-25
X	TONG L K J ET AL: "The Mechanis Formation in Color Photography. Intermediate Bases in the Deamin Quinonediimines" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL vol. 82, no. 8, 25 April 1960, p 1988-1996, XP002060566 DC US * page 1988; table 1, compound see page 1994, column 1, paragra	VII. nation of SOCIETY., pages no. 1*	1-25
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
"A" documer consider of filing da cumer which is citation "O" documer other m "P" documer later tha	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another is or other special reason (as specified) on the repeated of the special reason (as specified) on the referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans or published prior to the international filling date but an the priority date claimed	"T" later document published after the inte- or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the ci- cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance; the ci- cannot be considered to involve an inv- document is combined with one or mo- ments, such combination being obvious in the art. "å" document member of the same patent f	the application but sony underlying the laimed invention be considered to curnent is taken alone laimed invention retire step when the re other such docusts to a person skilled
	June 1999	Date of mailing of the international sea 14/06/1999	rch report
Name and ma	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Chouly, J	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern hal Application No
PCT/FR 99/00576

		PCT/FR 99	7/00576
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		·
Category 3	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	EP 0 544 400 A (BRISTOL MYERS CO) 2 June 1993 see the whole document		1-25
A .	DE 12 92 784 B (HENKEL & CIE GMBH) 17 April 1969 * the whole document; in particular, column 7- column 8, example 2 *		1-25
A	WO 95 01772 A (CIBA GEIGY AG ; MOECKLI PETER (CH)) 19 January 1995 see the whole document		1-25
A	FR 1 391 675 A (L'ORÉAL) 23 June 1965 see the whole document		1-25
A	FR 2 520 358 A (L'OREAL) 29 July 1983 cited in the application see claims		1-25
P,A	FR 2 766 178 A (L'OREAL) 22 January 1999 see claims		1-25
	- 		
i			
ĺ			
	·	İ	
		İ	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

..omation on patent family members

Interr 1al Application No PCT/FR 99/00576

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1.017	11 99/005/0
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
BE 616439 A		NONE	
DE 1135589 B		NONE	
EP 0544400 A	02-06-1993	US 5139532 A CA 2080412 A DE 69209011 D DE 69209011 T ES 2085574 T US 5198584 A	18-08-1992 28-05-1993 18-04-1996 07-11-1996 01-06-1996 30-03-1993
DE 1292784 B		GB 909700 A LU 36853 A NL 122875 C NL 236431 A US 3100739 A	13-08-1963
WO 9501772 A	19-01-1995	AU 687849 B AU 7344894 A CA 2142091 A CN 1111444 A EP 0658095 A JP 8501322 T MX 9405076 A US 5733343 A	05-03-1998 06-02-1995 19-01-1995 08-11-1995 21-06-1995 13-02-1996 31-01-1995 31-03-1998
FR 1391675 A	23-06-1965	BE 642008 A CH 426876 A CH 427150 A DE 1492066 A DE 1794332 A FR 87902 E GB 1053535 A NL 126022 C NL 302452 A	30-06-1964 23-07-1970 10-02-1972 20-01-1967
		US 3442895 A US 3467483 A US 3528972 A	06-05-1969 16-09-1969 15-09-1970
FR 2520358 A	29-07-1983	LU 83900 A LU 84391 A AT 387212 B AT 22083 A AU 556627 B AU 1076283 A AU 6683286 A BE 895697 A CA 1191849 A	02-09-1983 24-04-1984 27-12-1988 15-05-1988 13-11-1986 04-08-1983 16-04-1987 25-07-1983 13-08-1985
		CH 661501 A DE 3302534 A GB 2113685 A, I GB 2129022 A, I JP 58164553 A NL 8300267 A US 4888025 A	31-07-1987 04-08-1983 10-08-1983
FR 2766178 A	22-01-1999	AU 8735598 A	10-02-1999

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

internationale No PCT/FR 99/00576

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C07D233/54 A61K7/13

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) $CIB \ 6 \ C07D \ A61K$

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	BE 616 439 A (BASF AG) 15 octobre 1962 voir le document en entier	1-25
X	DE 11 35 589 B (BADISCHE ANILIN- & SODA-FABRIK AKTIENGESELLSCHAFT) 30 août 1962 voir le document en entier	1-25
X	TONG L K J ET AL: "The Mechanism of Dye Formation in Color Photography. VII. Intermediate Bases in the Deamination of Quinonediimines" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY., vol. 82, no. 8, 25 avril 1960, pages 1988-1996, XP002060566 DC US * page 1988; tableau 1, composé no. 1 * voir page 1994, colonne 1, alinéa 5	1-25

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une axposition ou tous autres moyens "P" document publié ayant la date de dépôt international, mais	To document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'Invention "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
7 juin 1999	14/06/1999
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Chouly, J

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demi Internationale No PCT/FR 99/00576

	PCT/FR 99/00576		
OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinen	no. des revendications visées		
EP 0 544 400 A (BRISTOL MYERS CO) 2 juin 1993 voir le document en entier	1-25		
DE 12 92 784 B (HENKEL & CIE GMBH) 17 avril 1969 * le document en entier; en particulier, colonne 7 - colonne 8, exemple 2 *	1-25		
WO 95 01772 A (CIBA GEIGY AG ;MOECKLI PETER (CH)) 19 janvier 1995 voir le document en entier	1-25		
FR 1 391 675 A (L'ORÉAL) 23 juin 1965 voir le document en entier	1-25		
FR 2 520 358 A (L'OREAL) 29 juillet 1983 cité dans la demande voir revendications	1-25		
FR 2 766 178 A (L'OREAL) 22 janvier 1999 voir revendications	1-25		
	EP 0 544 400 A (BRISTOL MYERS CO) 2 juin 1993 voir le document en entier DE 12 92 784 B (HENKEL & CIE GMBH) 17 avril 1969 * le document en entier; en particulier, colonne 7 - colonne 8, exemple 2 * WO 95 01772 A (CIBA GEIGY AG; MOECKLI PETER (CH)) 19 janvier 1995 voir le document en entier FR 1 391 675 A (L'ORÉAL) 23 juin 1965 voir le document en entier FR 2 520 358 A (L'OREAL) 29 juillet 1983 cité dans la demande voir revendications FR 2 766 178 A (L'OREAL) 22 janvier 1999		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aun membres de familles de brevets

Dem: Internationale No PCT/FR 99/00576

Document brevet cité au rapport de recherche	•	Date de publication		nembre(s) de la mille de brevet(s)	Date de publication		
BE 616439	Α		AUCUN				
DE 1135589	В		AUCUN				
EP 0544400	A	02-06-1993	US CA DE DE ES US	5139532 A 2080412 A 69209011 D 69209011 T 2085574 T 5198584 A	18-08-1992 28-05-1993 18-04-1996 07-11-1996 01-06-1996 30-03-1993		
DE 1292784	В		GB LU NL NL US	909700 A 36853 A 122875 C 236431 A 3100739 A	13-08-1963		
WO 9501772	A	19-01-1995	AU AU CA CN EP JP MX US	687849 B 7344894 A 2142091 A 1111444 A 0658095 A 8501322 T 9405076 A 5733343 A	05-03-1998 06-02-1995 19-01-1995 08-11-1995 21-06-1995 13-02-1996 31-01-1995 31-03-1998		
FR 1391675	A	23-06-1965	BE CH CH DE DE FR GB NL US US	642008 A 426876 A 427150 A 1492066 A 1794332 A 87902 E 1053535 A 126022 C 302452 A 3442895 A 3467483 A	30-06-1964 23-07-1970 10-02-1972 20-01-1967 06-05-1969 16-09-1969		
FR 2520358	A	29-07-1983	LU LU AT AU AU AU BE CA CH DE GB GB JP NL US	3528972 A 83900 A 84391 A 387212 B 22083 A 556627 B 1076283 A 6683286 A 895697 A 1191849 A 661501 A 3302534 A 2113685 A,B 2129022 A,B 58164553 A 8300267 A 4888025 A	15-09-1970 02-09-1983 24-04-1984 27-12-1988 15-05-1988 13-11-1986 04-08-1983 16-04-1987 25-07-1983 13-08-1985 31-07-1987 04-08-1983 10-08-1983 10-05-1984 29-09-1983 16-08-1983 19-12-1989		
FR 2766178	Α	22-01-1999	AU WO	8735598 A 9903836 A	10-02-1999 28-01-1999		